




Ionically or nonionically stabilized epoxide adducts as water-thinnable basic resins for two-component isocyanate systems

Patent number: EP0997486
Publication date: 2000-05-03
Inventor: DWORAK GERT DR (AT); GERLITZ MARTIN DR (AT);
FEOLA ROLAND DR (AT); WEINBERGER MANFRED
DR (AT)
Applicant: VIANOVA KUNSTHARZ AG (AT)
Classification:
- **international:** C08G18/64; C08G18/08; C08G59/18; C09D175/04
- **european:** C08G18/08B3C; C08G18/08B6C; C08G18/64C;
C09D175/04
Application number: EP19990120064 19991019
Priority number(s): AT19980001796 19981028

Also published as:

 US6350796 (B1)
 BR9905136 (A)
 EP0997486 (B1)

Cited documents:

 US4871807
 GB1531621
 US5633297
 US4719135

Abstract of EP0997486

Two-component systems based on (a) aqueous dispersions of hydrophilic epoxide adducts (Ah) with hydroxyl as the reactive groups and (b) unblocked di- or poly-isocyanates (B), in which (Ah) comprise cationically, anionically, non-ionically or zwitterionically stabilized hydrophilic adducts (Ak, Aa, An and Aak respectively). An Independent claim is also included for drums with their internal surfaces coated with varnish containing a 2-component system as above.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 997 486 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
03.05.2000 Patentblatt 2000/18

(51) Int. Cl.⁷: C08G 18/64, C08G 18/08,
C08G 59/18, C09D 175/04

(21) Anmeldenummer: 99120064.3

(22) Anmeldetag: 19.10.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 28.10.1998 AT 179698

(71) Anmelder: Vianova Resins AG
8402 Werdorf (AT)

(72) Erfinder:
• Dworak, Gert, Dr.
8010 Graz (AT)

• Gerlitz, Martin, Dr.
8055 Graz (AT)
• Feola, Roland, Dr.
8045 Graz (AT)
• Weinberger, Manfred, Dr.
8010 Graz (AT)

(74) Vertreter:
Zounek, Nikolai, Dipl.-Ing. et al
Patentanwaltskanzlei Zounek,
Rheingastrasse 190-196
65203 Wiesbaden (DE)

(54) **Ionisch oder nichtionisch stabilisierte Epoxidaddukte als wasserverdünnbare Basisharze für 2 K-Isocyanat Systeme**

(57) Zweikomponentensysteme auf Basis von in Wasser dispergierten hydrophilen Epoxid-Addukten Ah mit Hydroxylgruppen als reaktiven Gruppen und unblockierten zwei- oder mehrfunktionellen Isocyanaten B, wobei die hydrophilen Epoxidaddukte Ah ausgewählt sind aus kationisch stabilisierten hydrophilen Epoxid-Addukten Ak, anionisch stabilisierten hydrophilen Epoxid-Addukten Aa sowie nichtionisch stabilisierten Epoxid-Addukten An und zwitterionisch stabilisierten Epoxid-Amin-Addukten Aak.

EP 0 997 486 A1

Beschreibung

- [0001]** Epoxidharze, insbesondere die üblicherweise kommerziell verwendeten auf Basis von Bisphenol A, sind in nicht modifizierter Form in Wasser unlöslich oder sehr schwer löslich. Dies bedeutet, daß eine mit dem Epoxidharz im Gleichgewicht befindliche wäßrige Phase einen Massenanteil von weniger als 1 % des Epoxidharzes aufweist. Grundsätzlich kann man durch Umsetzung von Epoxidharzen mit Aminen und anschließender Protonierung der basischen Gruppen wasserverdünnbare, kationisch stabilisierte Basisharze erhalten. Ebenso ist es möglich, durch Modifikation des Epoxidharzes mit nichtionischen hydrophilen Gruppen oder mit anionischen Gruppen eine begrenzte Löslichkeit zu erreichen, die ausreicht, um einer Dispersion des betreffenden modifizierten Epoxidharzes in Wasser eine ausreichende Stabilität zu verleihen. Solche Dispersionen sind mit (weiterem) Wasser verdünnbar. Das modifizierte Epoxidharz kann dann aus der wäßrigen Dispersion verarbeitet werden, nach Entfernen des Wasseranteils durch Verdunstung oder Eindringen in das Substrat verbleibt das Harz auf der Oberfläche und bildet bei zweckmäßiger Zusammensetzung der dispersen Phase einen koaleszierten Film, der durch Zusatz von geeigneten Härtern chemisch vernetzt werden kann.
- [0002]** Zur Erzielung der Wasserverdünnbarkeit bei den kationisch modifizierten Epoxidharzen werden die basischen Gruppen des Epoxid-Amin-Adduktes mit Säuren, wie z.B. Ameisensäure, Essigsäure oder Milchsäure teilweise oder vollständig neutralisiert. Dabei ist der Gehalt an basischen Amin-Gruppen im Epoxid-Amin-Addukt (beispielsweise gemessen über die Aminzahl, s. u.) und der Grad von deren Neutralisation (also Anteil an ionischen Gruppen) maßgeblich für das Ausmaß der Wasserverdünnbarkeit.
- [0003]** Bei der Formulierung der Ansätze ist darauf zu achten, daß die Basisharze den erforderlichen Gehalt an Amingruppen aufweisen, um eine ausreichende Stabilität der wäßrigen Lösung des Bindemittels zu gewährleisten. Erfahrungsgemäß sollte eine Aminzahl im Bereich von 30 bis 100 mg/g angestrebt werden.
- [0004]** Für eine praxisgerechte Verdünnbarkeit genügt üblicherweise ein Neutralisationsgrad von 20 bis 60 % der basischen Amin-Gruppen. Die Basisharze werden dann mit deionisiertem Wasser auf die gewünschte Konzentration verdünnt. Man erhält auf diese Art fast klare bis stark opake Harzdispersionen, die eine gut manipulierbare Viskosität im Bereich von etwa 100 bis 4000 mPa · s bei Umgebungstemperatur aufweisen sollten.
- [0005]** Derartige, kationisch stabilisierte Epoxidaddukte zählen zum Stand der Technik und wurden in der Patentliteratur schon vielfach beschrieben. Vor allem auf dem Gebiet der kataphoretischen Elektrotacklackierung werden sie, in Kombination mit blockierten di- oder oligofunktionellen Isocyanaten erfolgreich eingesetzt (siehe z.B. die österreichischen Patentanmeldungen AT 1665/86, AT 1766/78, DE-A 30 41 700, DE-A 33 00 583, DE-A 33 11 513). Gegebenenfalls werden sie anschließend noch weiter mit Vernetzungskatalysatoren, Pigmenten, Füllstoffen und anderen Zusatzstoffen zu pigmentierten Lacken verarbeitet.
- [0006]** Im Gegensatz zu Elektrotacklack-Anwendungen, wo die Formulierung der Basisharze und damit die Anzahl und Art der ionogenen Gruppen in starkem Maße die elektrophoretische Applizierbarkeit beeinflusst, gelten z. B. bei der Faßinnenlackierung mittels Spritzauftrag andere Kriterien.
- [0007]** Ein besonderes Problem bei der Kombination von wasserverdünnten Epoxid-Aminaddukten mit nicht blockierten Isocyanaten ist die oft sehr kurze Verarbeitungszeit ("pot life"). Bedingt durch das basische Milieu kommt es in diesem Fall schon vor dem Einbrennen, während der Applikation zur Reaktion der nicht blockierten Isocyanatgruppen mit Wasser. Die Folge davon sind Filmstörungen durch Gasblasen (bei der Reaktion von Isocyanat mit Wasser entstehen die entsprechenden Amine und Kohlendioxid) sowie verminderte Filmvernetzung, da ein Teil des Vernetzungsmittels durch die Reaktion mit dem Wasser verbraucht wird.
- [0008]** Die üblicherweise in der kataphoretischen Elektrotacklackierung eingesetzten Epoxid-Aminaddukte enthalten meist anteilig stark basische, sterisch wenig gehinderte Aminogruppen, da diese besonders günstige elektrochemische Abscheidungseigenschaften ergeben. Zur Kombination mit nicht blockierten Isocyanaten sind solche Addukte aus dem oben genannten Grund wenig geeignet.
- [0009]** Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß unter bestimmten Bedingungen wasserverdünnte Epoxid-Addukte mit nicht blockierten Isocyanaten zu 2K-Systemen kombiniert werden können, ohne Probleme mit Filmstörungen durch Gasblasen oder mangelnde Filmvernetzung zu bekommen.
- [0010]** Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Zweikomponentensysteme auf Basis von in Wasser dispergierten hydrophilen Epoxid-Addukten Ah mit Hydroxylgruppen als reaktiven Gruppen und unblockierten zwei- oder mehrfunktionellen Isocyanaten B, wobei die hydrophilen Epoxidaddukte Ah ausgewählt sind aus kationisch stabilisierten hydrophilen Epoxid-Addukten Ak, anionisch stabilisierten hydrophilen Epoxidaddukten Aa sowie nichtionisch stabilisierten Epoxid-Addukten An.
- [0011]** Dazu ist es bei den kationisch stabilisierten Epoxid-Amin-Addukten Ak einerseits notwendig, daß im Epoxid-Amin-Addukt nur tertiäre, aber keine primären und sekundären Aminogruppen vorhanden sind. Die vorhandenen tertiären Aminogruppen müssen außerdem sterisch gehindert sein. Das erreicht man durch eine gezielte Auswahl der verwendeten Amine und bei der Synthese durch direkte Anknüpfung der Aminogruppen an Epoxidgruppen, ohne daß dabei endständige Aminogruppen in aliphatischen Seitenketten entstehen.

[0012] Auf Grund dieser Bedingungen sind z. B. Amine wie Diäthylaminopropylamin oder Dimethylaminopropylamin nicht als Rohstoffe geeignet, da daraus hergestellte Epoxid-Amin-Addukte endständige Aminogruppen in aliphatischen Seitenketten enthalten. Als besonders geeignet haben sich hingegen Amine erwiesen, welche entweder kurzkettenige, verzweigte Alkylgruppen oder Hydroxyalkylgruppen tragen. Bei der Adduktbildung mit den Oxirangruppen der Epoxid-Komponente entstehen dann sterisch stark gehinderte tertiäre Aminstrukturen, welche jedoch mit Säuren noch gut neutralisierbar sind und damit zur Wasserlöslichkeit der Harze beitragen. Im Falle der Hydroxyalkylgruppen tragenden Amine werden in den Harzverband noch zusätzlich OH-Gruppen eingebaut, die als Vernetzungsstellen z. B. mit Isocyanatgruppen dienen können.

[0013] Ein wichtiges Kriterium für die für die Erfindung geeigneten Epoxid-Amin-Addukte **Ak** ist eine genügend hohe Zahl an OH-Gruppen, die mit Isocyanaten vernetzungsfähige Gruppen sind. Bewährt haben sich OH-Zahlen im Bereich von 150 bis 400 mg/g.

[0014] Ein Gegenstand der Erfindung sind daher Zweikomponenten-Bindemittel für die Faßinnenlackierung, bestehend aus einer kationisch stabilisierten Epoxidkomponente **Ak** und einem Vernetzungsmittel **B**, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente **Ak** ausschließlich solche tertiäre Aminogruppen enthält, die sich bei der Additionsreaktion aus der Aminkomponente **A2** und der Epoxidkomponente **A1** bilden, und daß die Aminkomponente **A2** eine primäre oder sekundäre Aminogruppe und keine tertiären Aminogruppen aufweist.

[0015] Als Vernetzungsmittel **B** lassen sich prinzipiell alle Verbindungen einsetzen, die mit Hydroxylgruppen-haltigen Verbindungen unter Addition oder Kondensation reagieren. Im Rahmen der Erfindung haben sich vor allem solche Vernetzungsmittel **B** als geeignet erwiesen, die je Molekül mindestens zwei unblockierte Isocyanatgruppen tragen. Nur mit solchen Isocyanat-Vernetzungsmitteln lassen sich rasch härtende, chemisch resistente Beschichtungen herstellen.

[0016] Besonders geeignete Isocyanate sind niedermolekulare, bei Raumtemperatur flüssige Isocyanate mit einer Viskosität von 50 bis 10 000 mPa · s. Dabei können die Isocyanatgruppen aliphatisch, aromatisch oder Gemisch aromatisch-aliphatisch gebunden sein. Insbesondere werden multifunktionelle Isocyanate oder deren Gemische mit einer mittleren Isocyanat-Funktionalität von 2 bis 5 eingesetzt. Es ist im Rahmen der Erfindung auch möglich, bei Raumtemperatur feste oder höherviskose Isocyanate einzusetzen, wobei zur Absenkung der Viskosität inerte Lösungsmittel zugesetzt werden. Insbesondere werden aromatenreiche Lösungsmittel wie z. B. "Solventnaphtha" eingesetzt. Ebenfalls geeignet sind die sogenannten Lackisocyanate, die durch Dimerisieren, Trimerisieren oder Oligomerisieren von Diisocyanaten wie 1,6-Diisocyanatohexan, 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat oder Isophorondiisocyanat zu den bekannten Biureten, Uretdionen, Isocyanuraten oder Allophanaten erhältlich sind.

[0017] Die Epoxidkomponente **A1** ist ein handelsübliches Epoxidharz auf Basis von aliphatischen oder aromatischen Polyolen, bevorzugt Diolen, mit einem spezifischen Epoxidgruppen-Gehalt von 300 bis 11 500 mmol/kg. Der spezifische Epoxidgruppengehalt "**SEG**" ist definiert als der Quotient der Stoffmenge an Epoxidgruppen $n(\text{EP})$ und der Masse m_B der betreffenden Substanz (und ist damit der Kehrwert des sog. "EV-Wertes" oder "Epoxid-Äquivalentgewichts" (EEW)); übliche Maßeinheit ist "mmol/kg":

$$SEG = n(\text{EP}) / m_B$$

[0018] Bevorzugt werden Epoxidharze auf Basis von Bisphenol A und Bisphenol F oder deren Mischungen, mit einem SEG von 500 bis 10 000 mmol/kg. Weiter werden auch Epoxidharze auf Basis von Polypropylenglykol mit einem SEG von 500 bis 5000 mmol/kg bevorzugt eingesetzt.

[0019] Bevorzugt ist die Aminkomponente **A2** ausgewählt aus sekundären Monoaminen R^1R^2NH , wobei R^1 und R^2 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe der linearen, verzweigten und cyclischen Alkylreste mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls mindestens eine primäre Hydroxylgruppe tragen, bevorzugt mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Weiter kann **A2** ausgewählt sein aus der Gruppe der primären Monoamine R^3NH_2 , wobei R^3 ausgewählt ist aus linearen, verzweigten und cyclischen Alkylgruppen mit 2 bis 20, bevorzugt 3 bis 12 Kohlenstoffatomen, mit der Maßgabe, daß R^3 mindestens eine primäre Hydroxylgruppe trägt, die in α - oder β -Stellung zur primären Aminogruppe steht. Geeignete Amine sind z. B. Diisopropanolamin, Diäthanolamin, Diisopropylamin, Diisobutylamin, N-Methylcyclohexylamin, Monoisopropanolamin und Monoäthanolamin.

[0020] Die Komponente **Ak** ist erhältlich durch Umsetzung von einem Epoxidharz **A1** mit jeweils mindestens zwei Epoxidgruppen pro Molekül und Aminen **A2**. Diese Umsetzung wird derart vorgenommen, daß zunächst das Epoxidharz oder eine Mischung mehrerer Epoxidharze vorgelegt wird und auf eine Reaktionstemperatur von 80 bis 160 °C, bevorzugt 100 bis 140 °C erwärmt wird. Durch Zusatz von vorzugsweise aromatischen Polyolen wie Bisphenol A oder Bisphenol F und mit geeigneten Katalysatoren kann dabei der spezifische Epoxidgruppen-Gehalt auch im Sinne einer Advancement-Reaktion verringert werden. Bevorzugt werden inerte Lösungsmittel zugesetzt, um die Viskosität herabzusetzen. Nach Abkühlen auf 60 bis 100 °C wird die Aminkomponente hinzugefügt. Die Reaktion ist beendet, wenn der

Gehalt an Epoxidgruppen geringer als 50 mmol/kg ist ("EEW" größer als 20 000 g/mol). Danach wird das Lösungsmittel abdestilliert, das Epoxid-Amin-Addukt wird mit einer wäßrigen Säure, bevorzugt einer organischen Säure wie Ameisensäure, Milchsäure oder Citronensäure, zumindest teilweise neutralisiert und durch Zusatz von Wasser, bevorzugt in mehreren Teilmengen, unter guter Durchmischung dispergiert.

5 **[0021]** Die Aminzahl ist gemäß DIN 53 176 definiert als der Quotient derjenigen Masse m_{KOH} an Kaliumhydroxid, die genausoviel Säure zur Neutralisation verbraucht wie eine zu untersuchende Probe, und der Masse m_B dieser Probe (Masse des Feststoffes in der Probe bei Lösungen oder Dispersionen); ihre übliche Einheit ist "mg/g".

[0022] Die Hydroxylzahl ist gemäß DIN 53 240 definiert als der Quotient derjenigen Masse m_{KOH} an Kaliumhydroxid, die genausoviel Hydroxylgruppen aufweist wie eine zu untersuchende Probe, und der Masse m_B dieser Probe
10 (Masse des Feststoffes in der Probe bei Lösungen oder Dispersionen); ihre übliche Einheit ist "mg/g".

[0023] Um die geforderten Filmeigenschaften wie Vernetzungsdichte, Substrathaftung und Flexibilität zu erzielen, hat sich eine Hydroxylzahl von 150 mg/g bis 400 mg/g bewährt.

[0024] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Zweikomponentensystem enthaltend ein anionisch stabilisiertes wasserverdünnbares Epoxidharz **Aa** sowie einen isocyanat-funktionellen Vernetzer **B**.

15 **[0025]** Eine Möglichkeit, Epoxidharze mit Hilfe von anionischen oder anionogenen Gruppen wasserverdünnbar zu machen, ist die Modifizierung des Epoxidharzes mit sauren Gruppen, insbesondere mit Phosphorsäure- oder Phosphonsäure-Gruppen. Zu diesem Zweck können die Epoxidharze **A1** mit mehrbasigen Säuren **A3** ausgewählt aus Phosphorsäure, Alkyl-phosphonsäuren $\text{R}^4 \text{PO}_3\text{H}_2$ mit 1 bis 18, bevorzugt 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe R^4 , Arylphosphonsäuren und Hydroxyalkylphosphonsäuren mit bevorzugt 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe,
20 sowie den entsprechenden Phosphonigsäuren $\text{R}^4 \text{PO}_2\text{H}_2$ in Lösung (z. B. Ketone, Monoalkohole oder Mischungen aus Ketonen und Alkoholen als Lösungsmittel), umgesetzt werden; dabei bilden sich durch Öffnung des Oxiranringes saure β -Hydroxyester **Aa**. Pro 1 mol Oxirangruppen werden 1,0 mol **A3**, bevorzugt bis zu 0,5 mol **A3**, eingesetzt. Die Säurezahl dieses Epoxid-Säure-Addukts **Aa** liegt vorzugsweise zwischen 15 und 200 mg/g, besonders bevorzugt zwischen 20 und 150, und insbesondere zwischen 25 und 100 mg/g. Das Addukt wird zur Verbesserung der Wasserlöslichkeit
25 bzw. Wasserverdünnbarkeit zumindest teilweise neutralisiert, wobei der Neutralisationsgrad bevorzugterweise zwischen 10 und 100 %, besonders bevorzugt zwischen 20 und 70 % liegt.

[0026] Die Säurezahl ist gemäß DIN 53 402 definiert als der Quotient derjenigen Masse m_{KOH} an Kaliumhydroxid, die erforderlich ist, um eine zu untersuchende Probe zu neutralisieren, und der Masse m_B dieser Probe (Masse des Feststoffes in der Probe bei Lösungen oder Dispersionen); ihre übliche Einheit ist "mg/g".

30 **[0027]** Statt der Epoxide **A1** selbst lassen sich hier auch modifizierte Epoxide **A16** einsetzen, die durch Reaktion der Epoxide **A1** mit Monocarbonsäuren **A6** zugänglich sind, die ausgewählt sind aus gesättigten und ungesättigten aliphatischen Carbonsäuren mit 2 bis 40 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 8 bis 18 Kohlenstoffatomen und aromatischen Monocarbonsäuren, deren aromatischer Ring mit Alkyl-, Alkoxy-, Hydroxyl- oder Halogengruppen substituiert sein kann. Dabei sind die Mengen der Reaktanden so zu bemessen, daß die Stoffmenge der Carboxylgruppen in **A6** kleiner
35 oder gleich 40 % der Stoffmenge der Epoxidgruppen in **A1** ist, bevorzugt kleiner oder gleich 20 % dieser Stoffmenge. Das bedeutet daß mindestens 60 % bzw. mindestens 80 % der Oxirangruppen in dieser Reaktion nicht umgesetzt werden.

[0028] Anionisch modifizierte Epoxidharze, die für die Erfindung einsetzbar sind, lassen sich auch durch Umsetzung von Mischungen aus modifizierten Epoxidharzen gemäß **A16** und Epoxidharzen **A1** mit den mehrbasigen Säuren
40 gemäß **A3** in Lösung gewinnen.

[0029] Eine weitere Bindemittel-Klasse, die mit nicht blockierten Isocyanaten zu Zweikomponenten-Systemen kombiniert werden kann, sind Epoxidharze **Aak** mit zwitterionischem Charakter. Dazu werden zunächst Additionsprodukte **A12** aus trocknenden Ölen **A121**, ungesättigten Fettsäuren **A122** oder Mischungen dieser beiden Komponenten **A121** und **A122** mit Maleinsäureanhydrid **A123** hergestellt. Es ist auch möglich, Addukte der trocknenden Öle **A121**
45 und der Fettsäuren **A122** mit Maleinsäureanhydrid **A123** jeweils für sich herzustellen und anschließend zu mischen. Die Anhydridgruppen dieser Addukte werden durch Reaktion mit Wasser oder Monoalkoholen zu je zwei Carbonsäuregruppen oder je einer Carbonsäuregruppe und einer Estergruppe hydrolysiert. Hydroxylgruppen enthaltende Epoxid-Amin-Addukte **A18**, die durch Umsetzung von Epoxidharzen **A1** mit sekundären Aminen **A8** erhältlich sind, werden anschließend mit diesen hydrolysierten Addukten **A12h** kondensiert. Der Massenanteil der von dem hydrolysierten
50 Addukt **A12h** herrührenden Bausteine in dem Kondensat beträgt bis zu 40 %, bevorzugt zwischen 10 und 35 %. Die Säurezahl des Kondensats **Aak** ist 10 bis 100 mg/g, bevorzugt 15 bis 95 mg/g, und insbesondere 20 bis 90 mg/g. Nach dem Kondensationsschritt liegen zwitterionische Verbindungen **Aak** vor, die unter Bildung von Anionen durch Neutralisation mit Aminen oder wäßrigem Ammoniak oder von Kationen durch Neutralisation mit Säuren in Wasser löslich bzw. dispergierbar sind.

55 **[0030]** Zur Darstellung der beschriebenen Epoxid-Amin-Addukte **A18** lassen sich statt der Epoxide **A1** auch solche oben als **A16** beschriebenen Epoxidharze einsetzen, die zuvor durch Reaktion der Epoxide **A1** mit den oben beschriebenen Monocarbonsäuren **A6** zugänglich sind. Dabei sind die Mengen der Reaktanden so zu bemessen, daß die Stoffmenge der Carboxylgruppen in **A6** kleiner oder gleich 40 % der Stoffmenge der Epoxidgruppen in **A1** ist, bevorzugt

kleiner oder gleich 20 % dieser Stoffmenge. Das bedeutet, daß mindestens 60 % (bzw. mindestens 80 %) der Oxirangruppen in dieser Reaktion nicht umgesetzt werden. Es ist auch möglich, modifizierte Epoxidharze A17 einzusetzen, die durch Umsetzen von Epoxidharzen A1 mit Polyhydroxyverbindungen A7 zugänglich sind, insbesondere mit aliphatischen Dihydroxyverbindungen ausgewählt aus α,ω -Dienen mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen und Polyoxalkylenglykolen mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylrest unter Katalyse insbesondere mit Lewis-Säuren oder Addukten von Lewis-Säuren mit Lewis-Basen, wie z. B. Bortrifluorid, Bortrifluorid-Ätheraten, Tetrafluoroborsäure, Antimonpentafluorid, Hexafluoroantimonsäure etc. Auch hierfür gilt, daß die Mengen der Reaktanden A1 und A7 so zu wählen sind, daß die Stoffmenge der Hydroxylgruppen in A7 kleiner oder gleich 40 % der Stoffmenge der Epoxidgruppen in A1 ist, bevorzugt kleiner oder gleich 20 % dieser Stoffmenge.

[0031] Geeignete Amine A8 sind insbesondere sekundäre aliphatische Amine mit linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylresten mit vorzugsweise 2 bis 12 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls auch Hydroxylgruppen tragen. Besonders geeignet sind beispielsweise Diäthanolamin und Diisopropanolamin.

[0032] Geeignete trocknende Öle A121 sind beispielsweise Lein-, Holz-, Hanf-, Mohn-, Walnuß-, Perilla-, Oiticica-, Saflor- und Fischöle sowie dehydratisierte Rizinusöle, besonders bevorzugt werden Rizinusöle, Saflor- und Leinöl. Es ist besonders bevorzugt, Gemische von trocknenden Ölen durch gemeinsames Erhitzen, gegebenenfalls in Gegenwart von Katalysatoren, umzuestern und anschließend mit Maleinsäureanhydrid als Komponente A123 umzusetzen. Das gebildete Addukt wird anschließend durch Zugabe einer ausreichenden Menge an Wasser oder eines Mono-Alkohols unter Freisetzung von Carboxylgruppen und gegebenenfalls Bildung einer Estergruppe hydrolysiert. Geeignete ungesättigte Fettsäuren A122 haben 6 bis 30 Kohlenstoffatome und mindestens eine olefinische Doppelbindung; Beispiele sind Palmitoleinsäure, Ölsäure, Erucasäure, Linol- und Linolensäure, Elaeostearinsäure und Arachidonsäure sowie deren handelsübliche Mischungen.

[0033] Im Rahmen der Erfindung ist es auch möglich, Epoxidharze dadurch anionisch zu modifizieren, daß man zunächst Hydroxy-, Mercapto- oder Aminosäuren A4 mit mindestens einer gegenüber Isocyanat reaktiven Gruppe ausgewählt aus Hydroxy-, Amino- und Mercaptogruppen und mindestens einer Säuregruppe, bevorzugt ausgewählt aus Carboxyl-, Sulfonsäure- oder Phosphonsäure-Gruppe mit einem mindestens difunktionellen Isocyanat A5 umsetzt, wobei ein Zwischenprodukt A45 mit mindestens einer Säuregruppe und mindestens einer Isocyanatgruppe entsteht. Die für diese Ausführungsform bevorzugt eingesetzten Säuren weisen solche Säuregruppen auf, die infolge einer sterischen Hinderung selbst nicht oder nur sehr langsam mit Isocyanat unter Bildung eines Amids und Freisetzung von Kohlendioxid reagieren. Das Zwischenprodukt A45 wird anschließend mit einem Hydroxylgruppen-haltigen Epoxidharz A14 umgesetzt, wobei die Mengenverhältnisse so gewählt werden, daß die Isocyanatgruppen vollständig verbraucht werden.

[0034] Die Hydroxylgruppen-haltigen Epoxidharze A14 sind bekannt und lassen sich beispielsweise durch Umsetzen von Diglycidyläthern von Dienen mit organischen Verbindungen mit mindestens einer gegenüber Oxirangruppen reaktiven Hydroxylgruppe darstellen. Die Isocyanate A5 sind ebenfalls bekannt und sind ausgewählt aus aliphatischen, aromatischen und gemischt aromatisch-aliphatischen Isocyanaten mit mindestens zwei Isocyanatgruppen, geeignet sind beispielsweise 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat, 1,6-Diisocyanatohexan, Isophorondiisocyanat und Tetramethylxylendiisocyanat. Die Säuren A4 sind beispielsweise aliphatische Hydroxycarbonsäuren wie Milchsäure, Citronensäure, Weinsäure und Dimethylpropionsäure, Aminosäuren wie Taurin, Lysin und Asparaginsäure, oder Phosphonsäuren wie Hydroxymethanphosphonsäure.

[0035] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Zweikomponentensystem enthaltend ein nicht-ionisch stabilisiertes wasserverdünnbares Epoxidharz An und einen isocyanatfunktionellen Vernetzer B. Nichtionisch modifizierte hydrophile Epoxidharze An leiten sich insbesondere von Epoxidharzen ab, die Segmente von Oxyalkylengruppen (bevorzugt Oxyäthylengruppen oder Mischungen davon mit Oxypropylengruppen) enthalten. Bei diesen modifizierten Harzen ist naturgemäß keine Neutralisation zur Verbesserung der Wasserverdünnbarkeit erforderlich. Besonders bevorzugt sind solche Oxyalkylen-Segmente, die einen Massenanteil von mindestens 20 %, bevorzugt 40 bis 100 %, und besonders bevorzugt 50 bis 90 % an Oxyäthylengruppen enthalten.

[0036] Die Bindemittel gemäß der vorliegenden Erfindung sind insbesondere geeignet für die Innenlackierung von Gebinden, die mit aggressiven Chemikalien in Berührung kommen.

50 Verwendete Abkürzungen:

[0037]

55

Abk.	Bedeutung	Maßeinheit
EEW	"Epoxidäquivalentgewicht", "EV-Wert"	g/mol

(fortgesetzt)

Abk.	Bedeutung	Maßeinheit
SEG	spezifischer Epoxidgruppen-Gehalt	mmol/kg
OHZ	Hydroxylzahl	mg/g
AZ	Aminzahl	mg/g
n.f.A.	nicht flüchtige Anteile (Festkörper-Massenanteil der Harzlösung oder -dispersion)	g/(100 g)
M _w	gewichtsmittlere molare Masse	g/mol
EP 1	Diepoxidharz auf Basis von Bisphenol A (SEG = 5405 mmol/kg; EEW ca. 185 g/mol)	
EP 2	Diepoxidharz auf Basis von Bisphenol A (SEG = 1080 mmol/kg; EEW ca. 925 g/mol)	
EP 3	Diepoxidharz auf Basis von Polypropylenglykol (SEG = 2940 mmol/kg; EEW ca. 340 g/mol)	
EP 4	Diepoxidharz auf Basis von Bisphenol A (SEG = 2 000 mmol/kg; EEW ca. 500 g/mol)	

[0038] In den nachfolgenden Beispielen bedeuten ebenso wie im vorhergehenden Text alle Angaben mit der Einheit "%" Massenanteile mit der Einheit "g/(100 g)", soweit nicht anders angegeben. "Teile" (abgekürzt "Tle.") sind stets Massenteile. Konzentrationsangaben in "%" sind Massenanteile des gelösten Stoffes in der Lösung.

[0039] Die früher so bezeichnete "Grenzviskositätszahl", nach DIN 1342, Teil 2.4, "Staudinger-Index" J_g genannt, ist der Grenzwert der Staudinger-Funktion J_v bei abnehmender Konzentration und Schubspannung, wobei J_v die auf die Massenkonzentration

$$\beta_B = m_B / V$$

des gelösten Stoffes B (mit der Masse m_B des Stoffes im Volumen V der Lösung) bezogene relative Viskositätsänderung

$$\eta_r - 1 = (\eta - \eta_s) / \eta_s$$

ist, also

$$J_v = (\eta_r - 1) / \beta_B$$

Dabei bedeutet η die Viskosität der untersuchten Lösung und η_s die Viskosität des reinen Lösungsmittels. (Die physikalische Bedeutung ist die eines spezifischen hydrodynamischen Volumens des solvatisierten Polymerknäuels bei unendlicher Verdünnung und im Ruhezustand.) Die üblicherweise für J verwendete Einheit ist "cm³/g"; früher häufig "dl/g".

Beispiele für kationisch stabilisierte Epoxid-Amin-Addukte

Beispiel K1

[0040] In einem geeigneten Reaktionsgefäß, ausgestattet mit Rührer, Thermometer, Zugabegefäß und Destillationsvorrichtung, wurden 1850 g EP 2 (2,0 mol Epoxid-Gruppen) vorgelegt und zunächst ohne Rühren zum Schmelzen gebracht (Schmelzpunkt etwa 80 °C). Unter Rühren wurde auf 120 °C erhitzt und portionsweise mit insgesamt 460 g Methoxypropanol verdünnt. Anschließend wurde auf 70 °C abgekühlt und rasch 210 g (2,0 mol) Diäthanolamin zugegeben. Nach Abklingen der Exothermie wurde der Ansatz bei 90 °C gehalten bis zu einer Zugabe von 379 g 10 %iger Ameisensäure (Stoffmenge der Ameisensäure, bezogen auf den nichtflüchtigen Anteil des Harzes: 40 mmol /100 g) teilneutralisiert und nach einer Homogenisierungszeit von 1 Stunde portionsweise mit Wasser auf einen Festkörper-Massenanteil von 35 % verdünnt.

AZ 54 mg/g
OHZ 326 mg/g

Beispiel K2

5

[0041] In einem geeigneten Reaktionsgefäß, ausgestattet mit Rührer, Thermometer, Zugabegefäß und Destillationsvorrichtung wurde eine Mischung aus 274 g (1,2 mol) Bisphenol A, 481 g (entsprechend 2,6 mol Epoxidgruppen) EP 1 und 136 g (entsprechend 0,4 mol Epoxid-Gruppen) EP 3 vorgelegt und unter Rühren auf 120 °C erwärmt. Nach Zugabe von 0,3 g Triphenylphosphin wurde auf 160 °C aufgeheizt unter Ausnutzung der auftretenden leichten Exothermie. Bei dieser Temperatur wurde gehalten, bis ein SEG von ca. 770 mmol/kg (EEW von 1300 g/mol) erreicht war. Anschließend wurde auf 120 °C abgekühlt und mit 200 g Methoxypropanol verdünnt. Nach Abkühlen bis auf 70 °C wurde rasch 63 g (0,6 mol) Diäthanolamin zugegeben und die Temperatur unter Ausnutzung der Exothermie auf 90 °C gesteigert. Bei dieser Temperatur wurde bis zu einem SEG von unter 50 mmol/kg (EEW von > 20 000 g/mol) gehalten. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wurde das Harz durch Zugabe von 229 g 10 %iger Essigsäure (Stoffmenge der Essigsäure, bezogen auf den nichtflüchtigen Anteil des Harzes: 40 mmol /100 g) teilneutralisiert und nach einer Homogenisierungszeit von 1 Stunde portionsweise mit Wasser auf einen Festkörper-Massenanteil (n.f.A.) von 38 % verdünnt.

AZ 35 mg/g
20 OHZ 246 mg/g

Beispiel K3

[0042] Eingesetzt wurden 1850 g (2,0 mol Epoxidgruppen) EP 2; 202 g (2,0 mol) Diisopropylamin; 400 g Methoxypropanol;
25 [0043] Durchführung wie im Beispiel 1 beschrieben. Teilneutralisation mit 40 mmol Milchsäure auf 100 g des Feststoffes im Harz.

n.f.A. 40 %
30 AZ 54 mg/g
OHZ 218 mg/g

Beispiel K4

35 [0044] Eingesetzt wurden 1850 g (2,0 mol Epoxidgruppen) EP 2; 133 g (1,0 mol) Diisopropanolamin; 105 g (1,0 mol) Diäthanolamin; 400 g Methoxypropanol;
[0045] Durchführung wie im Beispiel 1 beschrieben. Teilneutralisation mit 10 %iger Ameisensäure (Stoffmenge an Ameisensäure, bezogen auf den nichtflüchtigen Anteil des Harzes: 50 mmol/100 g)

40 n.f.A. 37%
AZ 54 mg/g
OHZ 322 mg/g

Beispiel K 5

45

[0046] Eingesetzt wurden 274 g (1,2 mol) Bisphenol A; 296 g (1,6 mol Epoxidgruppen) EP 1; 272 g (0,8 mol Epoxidgruppen) EP 3; 0,3 g Triphenylphosphin; 37 g (0,6 mol) Monoäthanolamin; 200 g Methoxypropanol
[0047] Durchführung wie in Beispiel 2 beschrieben. Teilneutralisation mit 50 mmol Ameisensäure je 100 g des nichtflüchtigen Anteils im Harz.

50

n.f.A. 40 %
AZ 38 mg/g
OHZ 191 mg/g

55 Beispiel K 6

[0048] Eingesetzt wurden 228 g (1,0 mol) Bisphenol A; 76 g (1,0 mol) Propylenglykol; 1110 g (6,0 mol Epoxidgruppen) EP 1; 0,5 g Triphenylphosphin; 101 g (1,0 mol) Diisopropylamin; 133 g (1,0 mol) Diisopropanolamin; 250 g

Methoxypropanol

[0049] Durchführung wie in Beispiel 2 beschrieben. Teilneutralisation mit 40 mmol Ameisensäure je 100 g des nichtflüchtigen Anteils im Harz.

5	n.f.A.	38%
	AZ	68 mg/g
	OHZ	272 mg/g

Beispiel K 7

10

[0050] Eingesetzt wurden 2000 g (4,0 mol Epoxidgruppen) EP 4; 75 g (1,0 mol) Monoisopropanolamin; 210 g (2,0 mol) Diäthanolamin; 550 g Methoxypropanol

[0051] Durchführung wie in Beispiel 1 beschrieben. Teilneutralisation mit 50 mmol Ameisensäure je 100 g des nichtflüchtigen Anteils im Harz.

15

	n.f.A.	36 %
	AZ	73 mg/g
	OHZ	318 mg/g

20 Anionisch stabilisierte Epoxidaddukte als Basisharze für 2K-Isocyanat Systeme

Beispiel A1

Komponente (A):

25

[0052] In einem geeigneten Reaktionsgefäß wurde eine Mischung aus 165 Tlen dehydratisiertem Rizinusöl und 135 Tlen Leinöl 11 Stunde bei 250 °C umgeestert. Nach Abkühlen auf 170 °C wurden 100 Tle Maleinsäureanhydrid zugegeben und bei 210 °C so lange reagiert, bis kein freies Maleinsäureanhydrid mehr nachweisbar war. Das Addukt wurde auf 90 °C gekühlt und nach Zusatz einer Mischung aus 30 Tlen Wasser und 3 Tlen Triäthylamin hydrolysiert, bis eine Säurezahl von ca. 200 mg/g erreicht war. Der Ansatz wurde dann mit Methoxypropanol auf einen Festkörper-Massenanteil von 90 % verdünnt.

30

Komponente (B) :

35

[0053] 475 Tle eines Bisphenol A-Epoxidharzes ($SEG = 2100 \text{ mmol/kg}$; $EEW \text{ ca. } 475 \text{ g/mol}$) wurden in 100 Tlen Diäthylenglykoldimethyläther (DGM) gelöst. Bei 80 °C wurde eine Mischung aus 105 Tlen Diäthanolamin und 45 Tlen DGM zugegeben und bis zur praktisch vollständigen Umsetzung reagiert. Dann wurde der Ansatz mit Methyläthylketon auf einen Festkörper-Massenanteil von 65 % eingestellt und durch portionsweise Zugabe von ca. 15 Tlen Toluylendiisocyanat der Staudinger-Index J_g ("Grenzviskositätszahl", gemessen in Dimethylformamid bei 20 °C) bis auf 10 cm^3/g gesteigert. Anschließend wurde das Lösungsmittel unter vermindertem Druck vollständig abgezogen.

40

Erfindungsgemäße Kombination:

45

[0054] 22 Tle der Komponente (A) und 80 Tle der Komponente (B) wurden gemischt und mit Methoxypropoxypropanol auf einen Festkörper-Massenanteil von 85 % eingestellt. Die partielle Kondensation erfolgte bei 100 °C, bis ein Staudinger-Index J_g (gemessen in Dimethylformamid bei 20 °C) von 16 cm^3/g erreicht war. Die Säurezahl des Kondensates lag zwischen 25 und 35 mg/g. Nach Abkühlen wurde der Ansatz mit 6 Tlen Dimethyläthanolamin neutralisiert und mit deionisiertem Wasser auf einen Festkörper-Massenanteil von 35 % verdünnt.

50 Beispiel A2

55

[0055] 190 g eines Diepoxidharzes auf Bisphenol A-Basis ($SEG = 5155 \text{ bis } 5495 \text{ mmol/kg}$; Epoxidäquivalentgewicht 182 bis 194 g/mol) wurden bei 160 °C mit 84 g (0,3 mol) Leinölfettsäure bis zu einer Säurezahl unter 3 mg/g verestert und mit 29,5 g Diacetonalkohol auf einen Festkörper-Massenanteil von 90 % verdünnt. Zu einer Lösung aus 60 g einer 75 %igen wäßrigen Lösung von ortho-Phosphorsäure (0,46 mol) und 130 g Diacetonalkohol wurde bei 50 °C eine Mischung aus 304 g des oben hergestellten Epoxidesters und 267,2 g einer Lösung von 213,75 g eines Diepoxidharzes auf Bisphenol A-Basis (0,45 mol Oxirangruppen; Schmelzpunkt nach Durran 64 bis 74 °C; spezifischer Hydroxylgruppen-Gehalt 0,32 mol/100 g) in Diacetonalkohol portionsweise zugegeben und bis zu einem Oxirangehalt von

Null reagiert. Das Produkt hatte eine Säurezahl von 92,3 mg/g und war nach Neutralisation mit Triäthylamin in Wasser fast klar löslich. Der Festkörper-Massenanteil des Bindemittels wurde mit Diacetonalkohol auf 70 % eingestellt.

Beispiel A3

5

[0056] 12,8 g (0,115 mol) Hydroxymethanphosphonsäure, 4,5 g deionisiertes Wasser und 64,7 g Methyläthylketon wurden auf 70 °C erwärmt. Unter Rühren wurde eine Lösung aus 256 g Diacetonalkohol und 475 g (1 mol Oxirangruppen) eines Diepoxidharzes auf Bisphenol A-Basis (Schmelzpunkt nach Durran 64 bis 74 °C, spezifischer Hydroxylgruppen-Gehalt 0,32 mol/100 g) portionsweise zugesetzt. Die Temperatur wurde gehalten, bis der Oxirangehalt auf Null gesunken war. Das Reaktionsprodukt hatte eine Säurezahl von 14 mg/g und ergab nach Neutralisation mit Triäthylamin in Wasser eine leicht opake Lösung. Der Festkörper-Massenanteil des Bindemittels wurde mit Diacetonalkohol auf 70 % eingestellt.

10

Beispiel A4

15

[0057] 39 g (0,3 mol) einer 75 %igen wäßrigen Lösung von ortho-Phosphorsäure und 116 g Diacetonalkohol wurden auf 65 °C erwärmt. Unter Rühren wurde eine Lösung aus 210 g Diacetonalkohol und 475 g (1 mol Oxirangruppen) eines Diepoxidharzes auf Bisphenol A-Basis (Schmelzpunkt nach Durran 64 bis 74 °C, spezifischer Hydroxylgruppen-Gehalt 0,32 mol/100 g) portionsweise zugegeben. Die Temperatur wurde gehalten, bis der Oxirangehalt auf Null gesunken war. Das Produkt hatte eine Säurezahl von 69,4 mg/g. Nach Neutralisation mit 36 g Dimethyläthanolamin wurden 177 g Diacetonalkohol bei ca. 95 °C unter vermindertem Druck abgezogen. Anschließend wurde mit deionisiertem Wasser auf einen Festkörper-Massenanteil von 25 % verdünnt.

20

Beispiel A5

25

Epoxidgruppen-freie EP-Dispersion, anionisch stabilisiert

[0058] 446 g einer 30%igen Lösung von Dimethylolpropionsäure in N-Methylpyrrolidon (1 mol Carboxylgruppen) wurden in 348 g einer technischen Mischung von 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat (2 mol) zugetropft, ohne 30 °C zu überschreiten. Es wurde bei 30 °C gehalten, bis der theoretische NCO-Gehalt von ca. 10,5 % erreicht war. Danach wurden 30 g (0,5 mol) Isopropanol zugetropft und bei 60 °C gehalten, bis ein NCO-Gehalt von 7,6 % erreicht war. Hierauf wurde diese Vorstufe zu einer Anlösung von 1360 g eines mit Phenol bis zur vollständigen Abreaktion der Epoxidgruppen umgesetzten Epoxidharzes aus Bisphenol A-Diglycidyläther und Bisphenol A ([®]Beckopox EM 460 der Vianova Resins GmbH) in 600 g Xylol bei 80°C zugesetzt und so lange bei 90 bis 100 °C gehalten, bis keine freien Isocyanatgruppen mehr nachweisbar waren. Danach wurde mit einer wäßrigen Lösung von Lithiumhydroxid neutralisiert und mit voll entsalztem Wasser verdünnt. Das als Hilfslösungsmittel verwendete Xylol wurde im Azeotrop-Verfahren aus der wäßrigen Lösung vollständig abdestilliert. Es ergab sich eine Dispersion mit folgenden Kennzahlen:

30

35

Neutralisationsgrad	60 %
n.f.A. (5 min 125°C, Folienmethode)	40%
Viskosität (ISO 3219)	2500 mPa · s
Massenanteil der Dispersion an N-Methylpyrrolidon	6,7%

40

Beispiel N1

45

Herstellung eines Emulgators:

[0059] 309 g technisches Polyäthylenglykol mit einer gewichtsmittleren molaren Masse M_w von 4000 g/mol und 34,1 g eines Polyglycidyläthers auf Basis von Bisphenol A mit einem spezifischen Epoxidgruppen-Gehalt SEG von ca. 5465 mmol/kg ("Epoxidäquivalentgewicht" von 183 g/mol) wurden zusammen auf 100 °C erhitzt und unter Rühren mit 0,35 ml 50%iger wäßriger Tetrafluorborosäure versetzt. Das Verhältnis der Anzahl von OH-Gruppen zur Anzahl Epoxidgruppen betrug 1: 1,20. Die Mischung wurde weiter auf 130 °C erwärmt und bei dieser Temperatur gehalten, bis der SEG des Kondensationsproduktes ca. 2,9 mmol/kg (Epoxidäquivalentgewicht ca. 350000 g/mol) betrug. Nach Erkalten wies der so hergestellte Emulgator eine spröde, wachsartige feste Konsistenz auf.

50

[0060] 360 g Bisphenol A-Diglycidyläther (SEG ca. 5560 mmol/kg, EEW ca. 180 g/mol) wurde auf ca. 110 °C erwärmt, 108,3 g Bisphenol A und 70 g des oben beschriebenen Emulgators wurden hinzugefügt. Die Temperatur wurde auf ca. 125 °C gesteigert, 0,9 g Triphenylphosphin wurden zugesetzt, worauf eine exotherme Reaktion einsetzte. Nach Abklingen der Exothermie wurde so lange bei 160°C gehalten, bis die Mischung einen SEG von ca. 1949 bis

55

1960 mmol/kg aufwies (EEW von 510 bis 515 g/mol). Danach wurde abgekühlt und ab 100°C voll entsalztes Wasser bis zur Phaseninversion zugesetzt. Anschließend wurde 1 Stunde unter guter Rührleistung geschert und hierauf weiter mit Wasser verdünnt.

[0061] Es resultierte eine lagerstabile Dispersion mit folgenden Kennzahlen;

n.f.A. (5 min 120°C; Folienmethode)	53%
SEG (Dispersion in der genannten Konzentration)	1000 mmol/kg
Viskosität der Dispersion (ISO 3219)	12.000 mPa • s

Lacktechnische Ausprüfung ausgewählter Patentbeispiele:

[0062] Die Zahlenangaben in der Rezeptur sind Massenanteile. Abkürzung für Sekunden ist "s", für Minuten "min" und für Stunden "h". Die Einbrennbedingungen beziehen sich auf Objekttemperatur.

	Kationisch stabilisierte Epoxidaddukte :			
5	Epoxid-Dispersion gemäß Beispiel	K2	K2	K2
	Polyisocyanat	Bayhydur VP LS 2150/1	Bayhydur VP LS 2219	Bayhydur B 3100
10	Verhältnis der Stoffmengen der reaktiven Gruppen $n(\text{OH}) : n(\text{NCO})$	1 : 1,25	1 : 1,25	1:1,25
	Rezeptur	Lack KI	Lack KII	Lack KIII
	Bindemittel	50,0	50,0	50,0
15	Polyisocyanat	39,9*	21,7*	21,8*
	Methoxypropylacetat (MPAC)	16,0*	21,7*	21,8*
20	voll entsalztes Wasser	8,0	8,0	
	Summe	113,9	101,4	93,6
	berechneter Festkörper-Massenanteil	36,8%	37,2%	40,4%
25	Topfzeit ("pot life")	ca. 3 h	ca. 30 min	ca. 30 min
	Herstellung	*Mischung aus MPAC+ Polyisocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min einrühren.	*Mischung aus MPAC+ Poly-isocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min einrühren.	*Mischung aus MPAC+ Poly-isocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min einrühren.
30	Aufzug auf Glasplatte			
	Schichtstärke naß	100 µm	100 µm	100 µm
	Trockenschichtstärke	12 µm	12 µm	15 µm
35	Einbrennbedingung (t bei jeweils 80 °C; 150 °C; 200 °C)	30 min; 15 min; 15 min	30 min; 15 min; 15 min	30 min; 15 min; 12 min
	Pendelhärte nach König DIN 53157 in s	177 ; 190 ; 202	65 ; 200 ; 205	65 ; 175 ; 192
40	Acetontest (Filmerweichung nach Einwirkzeit)	5 s; 15 s ; >2 min	5 s; 2 min ; >5 min	5 s ; 45 s ; >2 min
45	® Bayhydur : hydrophilisierte Polyisocyanate der Bayer AG, B. VP LS 2150 : auf Basis von Isophoron-Diisocyanat-Trimer; B. VP LS 2219 und B 3100 : auf Basis von 1,6-Diisocyanatohexan-Trimer, jeweils 70 % Massenanteil in einer Mischung aus Methoxypropylacetat/Xylol.			

* Das Polyisocyanat wird vor dem Zumischen mit Methoxypropylacetat (MPAC) verdünnt.

50 [0063] Bei kationisch stabilisierten Bindemitteln über im Harzverbund eingebaute Amine zeigt sich sehr deutlich die Abhängigkeit des pot life von der Struktur und Basizität der verwendeten Amine. Generell läßt sich feststellen, daß primäre und sekundäre Aminogruppen im Harz zu einem zu kurzen pot life führen und eine Applikation nur über 2K-Spritzpistolen möglich ist. Hydrophilisierte Isocyanate auf Basis IPDI zeigen ein längeres pot life als hydrophilisierte Isocyanate auf 4,4'-Diisocyanatodicyclohexylmethan-Basis.

55

5	Anionisch stabilisierte Epoxidaddukte:		
	Epoxid-Dispersion gemäß Beispiel	A4	A4
	Polyisocyanat	Bayhydur B 3100	Bayhydur VP LS 2219
	Verhältnis der Stoffmengen der reaktiven Gruppen $n(\text{OH}) : n(\text{NCO})$	1:1,25	1:1,25
10	Rezeptur	Lack AI	Lack AII
	Bindemittel	50,0	50,0
	Polyisocyanat	13,1*	13,0*
15	Methoxypropylacetat (MPAC)	13,1*	13,0*
	Summe	76,2	76,0
	berechneter Festkörper-Massenanteil	32,9 %	32,9 %
20	Topfzeit ("pot life")	ca. 3 h	ca. 2 h
	Verarbeitungshinweis	*Mischung aus MPAC und Polyisocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min einrühren.	*Mischung aus MPAC und Polyisocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min einrühren.
25	Aufzug auf Substrat (Kaltgewalztes Feinblech 0,75 mm ST 14.03)		
	Schichtstärke naß	80 µm	80 µm
	Einbrennbedingung (t bei jeweils 80 °C; 150 °C; 200 °C)	30 min ; 15 min ; 15 min	30 min ; 15 min ; 15 min
30	Trockenschichtstärke in µm	10 ; 10 ; 10	9 ; 9 ; 9
	Gitterschnitt DIN EN ISO 2409/1 mm	Gt 0 ; Gt 0 ; Gt 0	Gt 0 ; Gt 0 ; Gt 0
	Schlagprüfung (Impact n. ASTM 2794) direkt in in • lb	80 ; 80 ; 80	80 ; 80 ; 80
35	Schlagprüfung (Impact n. ASTM 2794) indirekt in in • lb	80 ; 80 ; 80	80 ; 80 ; 60
	Aufzug auf Glasplatte		
40	Schichtstärke naß	100 µm	100 µm
	Einbrennbedingung (t bei jeweils 80 °C; 150 °C ; 200 °C)	30 min ; 15 min ; 15 min	30 min ; 15 min ; 15 min
	Trockenschichtstärke in µm	18 ; 18 ; 17	18 ; 18 ; 17
45	Pendelhärte nach König DIN 53157 in s	165 ; 184 ; 194	166 ; 196 ; 204
	Acetontest (Filmerweichung nach Einwirkzeit)	10 s ; 5 min ; > 10 min	10 s ; 4 min ; > 10 min

50 *Das Polyisocyanat wird vor dem Zumischen mit Methoxypropylacetat (MPAC) verdünnt.

55 **[0064]** Die anionisch über das Phosphation stabilisierten Bindemittel zeigten im Vergleich zu den kationisch stabilisierten Bindemitteln das günstigste Verhalten in Bezug auf Topfzeit (pot life) und Applizierung. Hervorzuheben ist die hervorragende Flexibilität der Filme bei gleichzeitig hoher Pendelhärte und ausgezeichnete Acetonbeständigkeit ab 200°C Einbrenntemperatur.

5	Nichtionisch stabilisierte Epoxidaddukte:			
	Epoxid-Dispersion gemäß Beispiel	N1	N1	N1
	Polyisocyanat	Bayhydur VP LS 2150/2	Bayhydur VP LS 2219	Bayhydur B 3100
10	Verhältnis der Stoffmengen der reaktiven Gruppen $n(\text{OH}) : n(\text{NCO})$	1 : 1,25	1 : 1,25	1 : 1,25
	Rezeptur	Lack N I	Lack N II	Lack N III
	Bindemittel	50,0	50,0	50,0
15	Polyisocyanat	31,9*	17,3*	17,4*
	Methoxypropylacetat (MPAC)	12,7*	17,3*	17,4*
20	voll entsalztes Wasser	20,0	10,0	10,0
	Verlaufmittel	3,0	3,0	3,0
	Summe	117,6	97,6	97,8
25	berechneter Festkörper-Massenanteil	41,5 %	44,9 %	44,90 %
	Topfzeit ("pot life")	3,5 h	3 h	3 h
30	Verarbeitungshinweis	*Mischung aus MPAC und Polyisocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min rühren.	*Mischung aus MPAC und Polyisocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min rühren.	*Mischung aus MPAC und Polyisocyanat langsam unter Rühren zugeben, 5 min rühren.
	Aufzug auf Substrat (Kaltgewalztes Feinblech 0,75 mm ST 14.03)			
35	Schichtstärke naß in µm	80	80	80
	Einbrennbedingung (t bei 200 °C ; 240 °C in min)	15 ; 15	15 ; 15	15 ; 15
40	Trockenschichtstärke in µm	14 ; 11	16 ; 12	16 ; 15
	Gitterschnitt DIN EN ISO 2409/1 mm	Gt 0 ; Gt 0	Gt 0 ; Gt 0	Gt 0 ; Gt 0
45	Schlagprüfung (Impact n. ASTM 2794, direkt) in in • lb	60 ; 40	80 ; 80	80 ; 80
50	Schlagprüfung (Impact n. ASTM 2794 indirekt) in in • lb	80 ; 20	80 ; 40	80 ; 80

(fortgesetzt)

5	Aufzug auf Glasplatte			
	Schichtstärke naß in µm	100	100	100
	Trockenschichtstärke in µm	18	20	20
10	Einbrennbedingung (t bei 200 °C ; 240 °C in min)	15 min ; 15 min	15 min ; 15 min	15 min ; 15 min
	Pendelhärte nach König DIN 53157 in s	227 ; 240	214 ; 225	205 ; 215
15	Acetontest (Filmerweichung nach Einwirkzeit)	6 min ; >10 min	20 s ; 3 min	20 s ; 2 min

* Das Polyisocyanat wird vor dem Zumischen mit Methoxypropylacetat (MPAC) verdünnt.

Patentansprüche

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Zweikomponentensysteme auf Basis von in Wasser dispergierten hydrophilen Epoxid-Addukten **Ah** mit Hydroxylgruppen als reaktiven Gruppen und unblockierten zwei- oder mehrfunktionellen Isocyanaten **B**, wobei die hydrophilen Epoxidaddukte **Ah** ausgewählt sind aus kationisch stabilisierten hydrophilen Epoxid-Addukten **Ak**, anionisch stabilisierten hydrophilen Epoxidaddukten **Aa** sowie nichtionisch stabilisierten Epoxid-Addukten **An** und zwitterionisch stabilisierten Epoxid-Amin-Addukten **Aak**.
2. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als kationisch stabilisierte Epoxid-Addukte **Ak** Addukte von Epoxidharzen **A1** mit einem spezifischen Epoxidgruppen-Gehalt von 300 bis 11 500 mmol/kg und Aminen **A2** eingesetzt werden, wobei die Amine **A2** eine primäre oder sekundäre Aminogruppe pro Molekül, aber keine tertiäre Aminogruppe aufweisen, und wobei das Addukt **Ak** ausschließlich solche tertiären Aminogruppen enthält, die sich bei der Additionsreaktion aus der Aminkomponente **A2** und der Epoxidkomponente **A1** bilden.
3. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Amine **A2** sekundäre Monoamine der Formel R^1R^2NH eingesetzt werden, wobei R^1 und R^2 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe der linearen, verzweigten und cyclischen Alkylreste mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls mindestens eine primäre Hydroxylgruppe tragen.
4. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Amine **A2** primäre Monoamine R^3NH_2 eingesetzt werden, wobei R^3 ausgewählt ist aus linearen, verzweigten und cyclischen Alkylgruppen mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen, mit der Maßgabe, daß R^3 mindestens eine primäre Hydroxylgruppe trägt, die in α - oder β -Stellung zur primären Aminogruppe steht.
5. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als anionisch stabilisierte Epoxidaddukte **Aa** Reaktionsprodukte von Epoxidharzen **A1** mit einem spezifischen Epoxidgruppen-Gehalt von 300 bis 11 500 mmol/kg mit mehrbasigen Säuren **A3** ausgewählt aus Phosphorsäure, Alkylphosphonsäuren $R^4PO_3H_2$ mit 1 bis 18, bevorzugt 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe R^4 , Arylphosphonsäuren und Hydroxyalkylphosphonsäuren mit bevorzugt 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in der Alkylgruppe, sowie den entsprechenden Phosphonigsäuren $R^4PO_2H_2$, gegebenenfalls unter Zusatz geringer Mengen von Wasser, eingesetzt werden.
6. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurezahl des Epoxid-Säure-Addukts **Aa** zwischen 15 und 200 mg/g liegt, und daß das Epoxid-Säure-Addukt **Aa** zu 10 bis 100 % neutralisiert ist.
7. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß statt der Epoxidharze **A1** oder in Mischung mit diesen modifizierte Epoxide **A16** eingesetzt werden, die durch Reaktion der Epoxide **A1** mit Monocarbonsäuren ausgewählt aus aliphatischen Carbonsäuren mit 2 bis 40 Kohlenstoffatomen erhältlich sind.

8. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als zwitterionisch stabilisierte Epoxidaddukte **Aak** Umsetzungsprodukte eingesetzt werden von Epoxid-Amin-Addukten **A18** und hydrolysierten Additionsprodukten **A12h**, die erhältlich sind durch Addition von Maleinsäureanhydrid **A123** und mindestens einer Komponente ausgewählt aus trocknenden Ölen **A121** und ungesättigten Fettsäuren **A122** zu einem Addukt **A12** und anschließend Hydrolyse der Säureanhydridgruppen durch Einwirkung von Wasser oder Monoalkoholen, und anschließende Kondensation von **A12h** und einem Hydroxylgruppen enthaltenden Epoxid-Amin-Addukt **A18**, das erhältlich ist durch Umsetzung von Epoxiden **A1** mit einem spezifischen Epoxidgruppen-Gehalt von 300 bis 11 500 mmol/kg und sekundären Aminen **A8** ausgewählt aus sekundären aliphatischen Aminen mit linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylresten.
9. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Säurezahl des Kondensats **Aak** 10 bis 100 mg/g beträgt.
10. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein anionisch stabilisiertes Epoxidharz **Aa**, erhältlich durch Umsetzung in einer zweistufigen Reaktion einer Hydroxy-, Mercapto- oder Aminosäure **A4** mit einem mindestens difunktionellen Isocyanat **A5** zu einem Zwischenprodukt **A45** mit mindestens einer Säuregruppe und mindestens einer Isocyanatgruppe, und Reaktion dieses Zwischenprodukts in der zweiten Stufe mit einem Hydroxylgruppen-haltigen Epoxidharz **A14**, wobei die Mengenverhältnisse so gewählt werden, daß die Isocyanatgruppen in dieser zweiten Stufe vollständig verbraucht werden, eingesetzt wird.
11. Zweikomponentensysteme nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als nichtionisch modifizierte Epoxidharze **An** solche Epoxidharze eingesetzt werden, die Segmente von Oxyalkylengruppen enthalten, wobei die Oxyalkylensegmente einen Massenanteil von mindestens 20 % an Oxyäthylengruppen aufweisen.
12. Verwendung von Zweikomponentensystemen nach Anspruch 1 als Bindemittel für Lacke.
13. Verwendung von Zweikomponentensystemen nach Anspruch 1 als Bindemittel für Lacke für die Innenlackierung von Gebinden, die mit Chemikalien in Berührung kommen.
14. Gebinde, deren Innenflächen mit einem Lack beschichtet sind, der ein Zweikomponentensystem nach Anspruch 1 enthält.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 99 12 0064

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
A	US 4 871 807 A (STARITZBICHLER WERNER ET AL) 3. Oktober 1989 (1989-10-03) * Spalte 2, Zeile 58 - Spalte 3, Zeile 64 * * Beispiele 1,2 *	1-3,8,12	C08G18/64 C08G18/08 C08G59/18 C09D175/04
A	GB 1 531 621 A (PPG INDUSTRIES INC) 8. November 1978 (1978-11-08) * Seite 3, rechte Spalte, Zeile 83 - Seite 4, linke Spalte, Zeile 56 * * Beispiel I *	1-3,12	
A	US 5 633 297 A (KARABIN RICHARD F ET AL) 27. Mai 1997 (1997-05-27) * Beispiele 1,2 * * Anspruch 1 *	1,12	
A	US 4 719 135 A (GERDES ERNST ET AL) 12. Januar 1988 (1988-01-12) * Beispiel 1 *	13,14	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
			C08G C09D
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort		Abschlußdatum der Recherche	
DEN HAAG		12. Januar 2000	
		Prüfer	
		Neugebauer, U	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
<p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p>			
<p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

EPO FORM 1503 03.82 (P4/C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
 ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 99 12 0064

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
 Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

12-01-2000

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4871807 A	03-10-1989	AT 388738 B	25-08-1989
		DE 3784042 A	18-03-1993
		EP 0272525 A	29-06-1988
		ES 2053514 T	01-08-1994
		JP 8016208 B	21-02-1996
		JP 63172774 A	16-07-1988
		SU 1748650 A	15-07-1992
GB 1531621 A	08-11-1978	KEINE	
US 5633297 A	27-05-1997	KEINE	
US 4719135 A	12-01-1988	DE 3447022 A	26-06-1986
		AU 574875 B	14-07-1988
		AU 5151385 A	26-06-1986
		DK 587485 A	23-06-1986
		EP 0185878 A	02-07-1986
		FI 855076 A	23-06-1986

EPO FORM P0461

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

THIS PAGE BLANK (USPTO)

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☒ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☐ FADED TEXT OR DRAWING
- ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)